

2002年3月7日 (07,03,2002)

(43) 函際公開日

C07H 17/08 //

A61K 31/7048, A61P 1/00

(21) 国際出頭的學: (22) 国際出版日:

国際特許分類?

(31)

PCT

(10) 国際公開番号

WO 02/18403 A1

KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮聞5丁目 (SHIMIZU, Hitosh) [IPJP], 洋崎 糜 (TSUZAKI, Kanane) [IPJP], 張田光梅 (KURITA, Misuhiro) [IPJP], 干 11-8243 莫克約4区坪間5丁目 5巻 1中 外製廠体式会在內 Tokyo (IP). 発明者;および 発明者/出算人(米国についてのみ): 5番1号 Tokyo (JP) 33 日本語 PCT/JP01/07534 2001年8月31日(31.08.2001

代理人: 杜本一夫, み(SHAMOTO, Ichio et al.); 〒100-0004 東京都子代田区大年町二丁目2番1号 街大手町ピル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP) 3

日本語

(25) 国際出願の言語: (26) 国際公開の言語: 4

2000年9月1日(01.09.2000)

特國2000-265277

(30) 仮先橋 ルータ:

指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, <u>e</u>

(概葉有)

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING ERYTHROMYCIN DERLYATIVE

drogen or lower alkyl; and R2 represents lower alkyl) which comprises group from this compound, alkylating the 3'-position nitrogen atom of resented by the general formula (11), and converting this compound into the target acid salt, characterized in that the compound represented by the general formula (I) is converted into a carbamate in the presence of (57) Abstract: A process for producing a fumaric acid salt of a comsents hydrogen or lower alkyl) into a carbamate, removing the carbamate the desosamine of the resultant compound to form the compound repa cyclic ether or a carboxylic ester. By this process, a high-quality erypound represented by the general formula (II) (wherein R₁ represents hyconverting a compound represented by the formula (I) (where in R₁ repre-

WO 02/18403 A1

(54) 船明の名称: エリスロマイシン誘導体の製造方法

thromycin derivative can be efficiently produced.

€

 \in

A1 WO 02/18403

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAP! 48 HF (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JF, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PT, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM,

TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW

8

浴付公尉者類: 一回廢麴查報告者

2大字コード及びもの路部については、 京郊舎庁される 今アCTがガットの参唱に結戦されている「コードと路語のガイダンスノート」を参照。

指定国 (広域): ARPO 特勝 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特牌 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, PI, FR, GB, GR, IE, IT,

(57) 財告:

(1) 代祭—

メート化し、この化合物のカルパメート基を除去し、得られた化合物のデンサミ (式中、R,は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ ンの3 位の窒猝原子をアルキル化して、一般式 (11)

す)で扱される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、一般式(II)で 化合物を環状エーテル類またはカルポン酸エステル類の存在下でカルパメート化 することを特徴とする製造方法。この製造方法によれば、高品質なエリスロマイ (式中、R,は水素原子又は低級アルキル基を示し、R,は低級アルキル基を示 扱される化合物のフマル酸塩を製造する方法において、一般式 (1) シン既単体を効体的に製造することができる。

田 笛 蛤

エリスロマイシン誘導体の製造方法

技術分野

ю

本発明はエリスロマイシン誘導体の製造方法に関する。

背景技術

2

(式中、R.は水紫原子または低級アルキル基を示し、R。は低級アルキル基を示す)で表される化合物は、特開平6-56873号公報、特開平9-100291号公報などに配収されており、消化管運動促進作用を有することが知られて

\$ \$

12

これらの化合物の製造方法は、特別平6-56873号公報、バイオオーガニック アンド メディシナル ケミストリー レターズ (Bioorg. & Med. Chem. Lett.) 4巻、11号、1347ページ、1994年、特別平9-100291号公報などに記載されている。

前記の特閣平6 - 56873号公報、バイオオーガニック アンド メディシナル ケミストリー レターズ (Bioorg. & Med. Chem. Lett.) 4巻、11号、1347ページ、1994年に記載されている製造方法は、

ន

WO 02/18403

工程数が多いこと、搾製にカラムクロマトグラフィーを多用するなど、工業的な 製造方法としては実用化しにくいものである。特開平 9 — 100291号公報に は、前記の特開平 6 — 56873号公報、パイオオーガニック アンド メディ シナル ケミストリー レターズ (Bioorg. & Med. Chem. L 5 ett.) 4巻、11号、1347ページ、1994年に記載されている製造方法の前記問題点を克服した製法として、本発明の一般式(II)

10

(式中、R₁は水素原子または低級アルキル基を示し、R₂は低級アルキル基を示す)で表される化合物の製造方法が記載されている。酸公報には、本発明の化合物5に相当する化合物をトルエン存在下でカルバメート化し本発明の化合物6に相当する化合物を製造する方法が開示されている。また、本発明の化合物6に相当する化合物を水素努囲気下、パラジウムー炭素触媒を用いて接触水素化し、本発明の化合物7に相当する化合物を製造する方法が開示されている。また、本発明の化合物8に相当する化合物を契造する方法が開示されている。また、本発明の化合物8に相当する化合物を契造する方法が開示されている。また、本発明の化合物8に相当する化合物を契造する方法が開示されている。また、本発明の化合物8に相当する化合物を契造する方法が開示されている。また、本

12

する方法が開示されている。また、本発明の化合物8のフマル酸塩の結晶をメタ20 ノールに溶解した後、イソプロパノールを添加し、本発明の化合物8のフマル酸塩の精製された結晶を製造する方法が開示されている。

イソプロパノールを加えて晶析し、本発明の化合物8のフマル酸塩の結晶を製造

PCT/JP01/07534

な溶媒に置換する必要があり操作が煩雑で作業効率が悪いという問題点があった。 発明の化合物 6 で表される化合物を抽出するためには酢酸エチルなどの水に不溶 本発明の化合物5で扱される化合物を出発原料として、前配特関平9-100 291号公報に記載の溶媒中でカルパメート化する場合、反応速度が遅く反応を 完結させるには長時間を要するという問題点があり、また、反応生成物である本 また、本発明の化合物 6 で表される化合物を水紫雰囲気下、パラジウム-炭紫触 **谋を用いて接触水案化する場合、反応中に反応液が酸性になるため反応生成物が** 分解する可能性があるという問題点があった。また、本発明の化合物8で表され る化合物をフマル酸塩と共にメタノールに溶解した後、イソプロパノールを加え

ō

10

が乾燥しにくいという問題点があり、また、不純物が多いという問題点があった。 て晶析する場合、得られた結晶が乾燥しにくいという問題点があり、また、不純 **物が多いという問題点があった。また、本発明の化合物8で表される化合物のフ** マル酸塩の結晶をメタノールに溶解した後、イソプロパノールを添加し、本発明 の化合物8で設される化合物のフマル酸塩の結晶を製造した場合、得られた結晶 本発明は、上記の問題点に鑑みてなされたものであり、エリスロマイシン誘導 **体の効率的な製造方法を提供することを目的とする。また、高品質なエリスロマ** イシン既導体の製造方法を提供することを目的とする。

12

本発明者らは上記目的を遠成すべく鋭薄研究を重ねた結果、エリスロマイシン **誘導体の効率的な製造方法を見いだし、本発明を完成させた。また、高品質なエ** リスロマイシン誘導体の製造方法を見いだし、本発明を完成させた。

ន

ずなむち、本発思は、一般式(I)

WO 02/18403

PCT/JP01/07534

(式中、R」は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ メート化し、一般社 (111)

S

し、R。は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルバメート基を示

合物のカルパメート基を除去し、一般式 (IV) 12

٠,

(式中、R,は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデソサミンの3、位の窒森原子をアルキル化して、一般式 (11)

ず)で投される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化する、一般式(II)で (式中、R1は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 投される化合物のフマル酸塩を製造する方法において、

10

一般式(1)で表される化合物を、環状エーテル類またはカルボン酸エステル類 の存在下でカルバメート化し、一般式(ΙΙΙ)で表される化合物を得ることを 特徴とする製造方法に関する。

虫た、本発明は、一般功(1)

 \in

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ メートたり、一般以 (111)

ъ

し、R。は水衆原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、 R_1 は水紫原子又は低級アルキル基を示し、 R_3 はカルパメート基を示

合物のカルパメート基を除去し、一般式 (IV)

3

(式中、R,は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、 の化合物のデンサミンの3, 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(11)

€

す)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化する、一般式(II)で (式中、R1は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 扱される化合物のフマル酸塩の製造方法において、

20

ー般式(III)で扱される化合物のカルパメート基を、炭酸水衆ナトリウム存 在下で除去し、一般式(IV)で表される化合物を得ることを特徴とする製造方 法に関する。

また、本発明は、一般式(I)

WO 02/18403

(式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物かをカルバ メート化し、一般以 (111)

し、R。は水紫原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R1はカルバメート基を示 合物のカルバメート基を除去し、一般式(IV) ន

(式中、R, は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3' 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

20

ず)で投される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、酸化合物のフマル (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析する、一般式(1 結晶をイソプロパノールで晶析して得ることを特徴とする製造方法に関する。 I)で設される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、 ព

また、本発明は、一般式(I)

PCT/JP01/07534

WO 02/18403

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ メート化り、一般以 (111)

 $\widehat{\mathbb{E}}$

Ŋ

し、R。は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルバメート基を示 合物のカルバメート基を除去し、一般式(IV)

음

S

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3, 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

€

酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析して結晶を得、さら す)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、跛化合物のフマル にての結晶をアルコール類を含む溶媒で再結晶する、一般式 (II) で表される (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、

2

インプロパノールで再結晶することを特徴とする製造方法に関する。

また、本発明は、一般式(I)

WO 02/18403

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ メート化し、一般以 (111)

ð

 \equiv

し、R4は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルバメート基を示 合物のカルバメート基を除去し、一般式(IV) 2

(式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3'位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

9

ず)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、酸化合物のフマル 酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析して結晶を得、さら にこの結晶をアルコール類を含む溶媒で再結晶する、一般式(I I)で表される (式中、R」は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R。は低級アルキル基を示 化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、

ព

イソプロパノールで再結晶した後、さらにメタノールとイソプロパノールとの混 **合溶媒で再結晶することを特徴とする製造方法に関する。**

また、本発明は、一般式(I) 19°.

. WO 02/18403

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を、環状 エーテル類またはカルボン酸エステル類の存在下でカルパメート化し、一般式

ď

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルバメート基を示 し、R₄は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、 炭酸水素ナトリウム存在下で一般式(III) 10

€

し、R。は水森原子又はカルパメート基を示す)で表される化合物のカルパメー (式中、R.は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R。はカルバメート基を示 ト結や際末し、一般式(IV)

۵.

S

(式中、R.は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、 (1 1) 代第一, 01

2

€

/ールとイソプロパノールとの混合溶媒で再結晶し、一般式 (II) で表される す)で表される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析して酸化合物のフ マル酸塩の結晶を得、その結晶をイソプロパノールで再結晶した後、さらにメタ (式中、R1は水漿原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示

10

また、本発明は、一般式(1)

化合物のフマル酸塩の結晶を得ることを特徴とする製造方法に関する。

€

エーテル類またはカルポン酸エステル類の存在下でこの化合物をカルバメート化 (式中、R₁は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物<u>を、</u>環状 することを特徴とする、一般式(III)

15

(式中、R,は水森原子又は低級アルキル基を示し、R。はカルパメート基を示し、R,は水森原子又はカルパメート基を示す)で表される化合物の製造方法に

また、本発明は、一般式(III)

関する。

'n

10 (式中、R.は水梁原子又は低級アルキル基を示し、R.はカルバメート基を示し、R.は水梁原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物のカルバメート基を示す)で表される化合物のカルバメート基を、炭酸水森ナトリウム存在下で除去することを特徴とする、一般式(IV)

HO, I HO, I

(式中、R.は水素原子又は低級アルキル基を示す) で表される化合物の製造方法に関する。

また、本発明は、一般式(II)

ı.

(式中、R₁は水素原子又は低級アルキル基を示し、R₂は低級アルキル基を示10 す)で表される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析することを特徴とする、一般式 (II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法に関する。また、本発明は、一般式 (II)

PCT/JP01/07534

(式中、R.は水森原子又は低級アルキル基を示し、R.は低級アルキル基を示す)で表される化合物のフマル酸塩の結晶をイソプロパノールで再結晶することを特徴とする、一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法に関セネる、一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法に関土を

ω

また、本発明は、一般式(II)

(式中、R1は水森原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示す)で表される化合物のフマル酸塩の結晶をイソプロパノールで再結晶した後、さらにメタノールとイソプロパノールとの混合溶媒で再結晶することを特徴とする、一般式 (II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法に関する。

ព

WO 02/18403

(式中、R₁は水素原子又は低級アルキル基を示し、R₂は低級アルキル基を示す)で表される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析して酸化合物のフ5 マル酸塩の結晶を得、その結晶をイソプロパノールで再結晶した後、さらにメタノールとイソプロパノールとの混合溶媒で再結晶することを特徴とする、一般式(11)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法に関する。

発明を実施するための最良の形態

10 本発明における以下の用語には、特に示さない限り、以下に示す意味が含まれ

低級アルキル基とは、炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を意味し、たとえば、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、チル基、secープチル基、tertープチル基、ペンチル基、ヘキシル基など

があげられる。 R1における低級アルキル基としては、メチル基、エチル基、nープロビル基 イソプロビル基が好ましく、特にメチル基が好ましい。

15

R₂における低級アルキル基としては、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基が好ましく、特にイソプロピル基が好ましい。

20 クロロホルメート類とは、クロロ炭酸アルキル類を意味し、たとえば、メチルオキシカルボニルクロリド、エチルオキシカルボニルクロリド、2 ーフェニルエチルオキシカルボニルクロリド、tertーブチルオキシカルボニルクロリド、

65

また、本発明は、一般式(11)

ピニルオキシカルボニルクロリド、アリルオキシカルボニルクロリド、ローメトキシベンジルオキシカルボニルクロリド、ローニトロベンジルオキシカルボニルクロリド、ローニトロベンジルオキシカルボニルクロリド、などがあげられる。

カルパメート基とは、炭酸アルキル基を溶味し、たとえば、メチルオキシカルボニル基、ボニル基、エチルオキシカルボニル基、2ーフェニルエチルオキシカルボニル基、tertーブチルオキシカルボニル基、ピニルオキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基、pーニトロベンジルオキシカルボニル基、pーニトロベンジルオキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基、カーニトロベンジルオキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基、カーまとしては、ベンジルオキシカルボニル基、カー

o

10 メトキシベンジルオキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基が好ましく、 特に、ベンジレオキシカルボニル基が好ましい。 アルコール類としては、たとえば、メタノール、エタノール、nープロパノール、iープロパノール、nープタノール、secープタノール、tープタノール、ペンタノール、tープタノール、シクロプロパノール、シクロプタノール、シクロプタノール、シクロプタノール、シクロプクノール、シクロプタノール、シクロインタノール、シクロペキサノール、エチレングルコール、1、3ープロパンジオール、1、4ープタンジオール、1、5ーペンタンジオールなどがあげられる。アルコール類を含む溶媒とは、アルコール類を1種あるいは2種以上含有している溶媒を意味し、たとえば、イソプロパノール、メタノールとイソプロパノールとの混合溶媒、などがあげられる。

20 ワンポットで製造するとは、複数の反応を行う場合において、各反応の反応生成物を単離または精製することなく反応を行うことを意味する。ここでいうワンポット反応には、一つの反応榴で行う場合だけでなく、反応稽を移し替えるなど、単離精製することなく複数の反応褶を用いる場合なども含まれ、一つの反応槽で行うことが好ましい。

本発明において、物質に対する倍量とは、物質1重畳に対して2重畳比をいう。たとえば、物質に対して2倍量とは、物質1重畳に対して2重畳であることを意味する。ただし、比較の対象となる物質が溶媒のような液体である場合、物質に対する倍量とは、物質1重畳に対する液体の容量の比をいう。例えば、物質に対して溶媒が2倍品とは、物質1重畳(例えば、物質1kg)に対して溶媒が2容

26

量(例えば、溶媒2リットル)であることを意味する。

次に、本発明の製造方法について説明する。

本発明の製造方法は、一般式(1)で表される化合物をカルバメート化し、一般式(111)で表される化合物を得る第1のステップと、一般式(111)で表される化合物を得る第1のステップと、一般式(111)で表される化合物の3,位の窒素原子を得る第2のステップと、一般式(11)で表される化合物を得る第3のステップと、一般式(11)で表される化合物を得る第3のステップと、一般式(11)で表される化合物を20ステップと、一般式(11)で表される化合物を20ステップと、一般式(11)で表される化合物を20ステップと、一般式(11)で表される化合物のフップを3000元を2000元

10 マル酸塩を再結晶し、精製された一般式(JI)で表される化合物のフマル酸塩 結晶を得る第5のステップとを含むものである。また、本発明の製造方法は、前 配第1のステップと前配第2のステップと前配第3のステップと前配第4のステップとを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第1のステップと前 いプとを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第1のステップと前 即第2のステップと前配第3のステップとを含むものである。また、本発明の製 配第2のステップと前配第3のステップとを含むものである。また、本発明の製

15 造力法は、前配第1のステップを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第2のステップを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第4のステップを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第5のステップを含むものである。また、本発明の製造方法は、前配第5のステップを含むものである。

本発明の製造方法において、前配第1のステップと前配第2のステップとを含む場合には、前配第1のステップと前配第2のステップとはワンボットで行うのが好ましい。また、前配第2のステップと前配第3のステップとを含む場合には、前配第2のステップと前配第3のステップとはワンボットで行うのが好ましい。また、前配第3のステップとはワンボットで行うのが好ましい。また、前配第3のステップとはワンボットで行うのが好ましい。また、前配

ಜ

25 第4のステップと前配第5のステップとを含む場合には、前配第4のステップと 前記第5のステップとはワンポットで行うのが好ましい。

本発明の製造方法の一例を以下に図示する。

PCT/JP01/07534

PCT/JP01/07534

反応循路

化合物 2

化合物3

化合物4

以下、反応経路1に沿って各工程ごとに説明する。

まず、上記一般式(I)で表される化合物としての化合物1を、塩基性条件下、 クロロホルメート類と反応させることにより一般式(III)で表される化合物 としての化合物2を得る(第1工程)。カルバメート化反応において用いられる クロロホルメート類としては、ペンジルオキシカルボニルクロリド、p-メトキ シベンジルオキシカルボニルクロリド、アリルオキシカルボニルクロリドが好ま しく、特に、ペンジルオキシカルボニルクロリドが好ましい。

ú

10 用いられる塩基としては、たとえば、炭酸水森ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの3級アミンなどがあげられ、無機塩基が好ましく、さらに炭酸水森ナトリウム、炭酸カリウムが好ましく、特に、炭酸水森ナトリウムが好ましい。

香族炭化水素系溶媒、カルボン酸エステル類、エーテル類などがあげられ、カルボン酸エステル類およびエーテル類が好ましく、さらにカルボン酸エステル類が好ましい。 お音は炭化水素系溶媒としてはトルエンが好ましい。 カルボン酸エステル類としては、例えば、半酸エチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸イソプロ

用いられる溶媒は、反応に影響を及ぼさない溶媒であればよく、たとえば、芳

12

WO 02/18403

ピル、プロピオン酸エチルなどがあげられ、酢酸エステル類が好ましく、さらに酢酸エチルが好ましい。エーテル類としては環状エーテル類が好ましい。現状エーテル類としては、例えば、オキシラン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、ジオキサンなどがあげられ、テトラヒドロフランが好ましい。カルバメート化反応に用いられる溶媒としては、トルエン、テトラヒドロフラン、酢酸エチルが好ましく、さらにテトラヒドロフラン、酢酸エチルが好ましく、さらにテトラヒドロフラン、酢酸エチルが好ましく、さらにテトラヒドロフラン、酢酸エチルが好ましく、さらにデトラヒドロフラン、酢酸エチルが好ましく、

反応温度は通常0℃から120℃程度であり、20℃から110℃が好ましく、さらに40℃から80℃が好ましく、特に45℃から70℃が好ましい。

アンが好ました。

ю

10 反応時間は通常 0. 5時間から 1.2時間程度であり、 0. 5時間から 1.0時間が好ましく、さらに、 0. 5時間から 3時間が好ましい。ここで用いられるクロロホルメート類は、一般式 (1) で表される化合物に対して通常 5 当 盤から 1.5 当 量がら 1.3 当 量が好ましく、さらに 8 当 量から 1.2 当 量が好ましく、さらに 8 当 量から 1.2 当 量が好ました。

上記一般式 (III)で表される化合物としての化合物2のカルバメート基を除去し、上記一般式 (IV)で表される化合物としての化合物3を得る (第2工程)、カルバメート基の除去反応は、通常の限保糖反応により行われる。 脱促酶

 20 程)。カルバメート基の除去反応は、通常の既保護反応により行われる。 即保護 反応としては何えば、接触水薬化および酸を用いる方法などが挙げられ、パラジ ウムー炭素触媒を用いる接触水素化、蟷酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、フ マル酸等の有機酸を用いる方法、および塩酸、リン酸等の無機酸を用いる方法が 好ましく、特に、パラジウムー炭素触媒を用いる接触水素化が好ましい。 即保護 好ましく、特に、パラジウムー炭素触媒を用いる接触水素化が好ましい。 即保護
 25 反応にパラジウムー炭素触媒を用いる場合には、パラジウムー炭素触媒は第1工

反応にパラジウム-炭素触媒を用いる場合には、パラジウム-炭素触媒は第1工程で用いられる一般式(1)で表される化合物に対して通常の. 0.1倍塩から1.6倍量が好ましく、さらに0.13倍盐から0.39倍量が好ましい。接触水薬化は塩基存在下で行うことが好ましい。こで用いられる塩基としては、たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、水

PCT/JP01/07534 WO 02/18403

酸化ナトリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミ **ンなどの3級アミンなどがあげられ、無機塩基が好ましく、さらに炭酸水素ナト** リウム、炭酸カリウムが好ましく、特に炭酸水素ナトリウムが好ましい。 水茶狐としては、水浆、半酸アンモニウムなどを用いることができる。水紫源 として水茶を用いる場合には、被触水紫化は加圧下で行ってもよく、加圧下の場 らに好ましくは0. 05MPaから0. 5MPaである。用いられる溶媒は、反 **応に不活性なものであればよく、アルコール系溶媒、エステル系溶媒などが好ま** しく、さらにメタノール、エタノール、酢酸エチルが好ましく、特にメタノール が好ましい。反応温度は通常0℃から60℃程度であり、10℃から50℃が好 **合の圧力としては、好ましくは0.01MPaから1.0MPa程度であり、** ю 유

ましく、さらに20℃から40℃が好ましい。反応時間は、通常0.5時間から

3時間程度であり、1時間から2時間が好ましい。

上記一般式(IV)で扱される化合物としての化合物3のデンサミン3,位の **窒森原子をアルキル化し、上記一般式(II)で扱される化合物としての化合物** 4を得る(第3工組)。第3工組のアルキル化反応に用いるアルキル化剤として は、例えば、ハロゲン化アルキル、アルキルトシレート、アルキルメシレートな どが挙げられ、ハロゲン化アルキルが好ましい。ここで、ハロゲン化アルキルの 例えば、ヨウ化インプロピル、メタンスルホン酸インプロピルエステル、ロート ルエンスルホン酸イソプロピルエステルなどがあげられ、ヨウ化イソプロピルが アルキル部分としてはイソプロピル基が好ましい。イソプロピル化剤としては、 16 ಜ

アルコール系溶媒が好ましく、さらにジメチルイミダブリジノン、 ジメチルホルムアミド、アセトニトリルなどが好ましい。用いられるアルキル化 **機塩基などが挙げられ、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、モル** ホリン、ピペリジン、ピロリジン、ピリジンが好ましく、さらにトリエチルアミ ンが好ましい。用いられる溶媒は、反応に不活性なものであればよく、非プロト 剤の量は、第1工程で用いられる一般式(1)で扱される化合物に対して、通常 6 当最から15当最であり、7当品から13当園が好ましく、さらに8当園から 12当屋が好ましく、特に8当畳から10当畳が好ましい。用いられる塩基の量 **好ましい。ここで用いられる塩基としては、例えば、アミンなどの有機塩基、** ン中極性溶媒、

22

当量から13当量が好ましく、さらに8当量から12当畳が好ましい。用いられ る溶媒量は、第1工程で用いられる一般式(1)で表される化合物に対して、通 常2倍量から12倍量であり、3倍量から10倍量が好ましく、さらに3倍量か は、一般式(1)で表される化合物に対して通常5当量から15当畳であり、

ら8倍量が好ましく、特に3倍量から6倍量が好ましい。反応温度は通常0℃か 51307程度であり、50℃から100℃が好ましく、さらに60℃から9 0℃が好ましい。反応時間は、通常3時間から10日程度であり、好ましくは、 5時間から10時間である。 Ö

前記一般式(II)で表される化合物としての化合物4をフマル酸塩化し、前 記一般式 (II) で表される化合物のフマル酸塩としての化合物 4のフマル酸塩 を得る (第4工程) 2

フマル酸塩への変換反応は通常の塩を形成する方法により行われる。用いられ る榕煤としては、例えばアルコール系溶煤、エーテル系溶媒、アセトン、酢酸エ チルなどがあげられ、アルコール系溶媒が好ましい。なかでもメタノール、エタ

好ましく、特にイソプロパノールが好ましい。また、これらの溶媒は1種あるい ノール、イソプロパノールが好ましく、さらにメタノール、イソプロパノールが **は2種以上を混合して用いてもよい。フマル酸塩への変換反応にフマル酸を用い** る場合には、用いられるフマル酸の園は、一般式(II)で表される化合物に対 して、通常0.3当量から2当量であり、0.3当量から1当量が好ましく、さ 15

らに0.4当量から0.8当量が好ましく、特に0.4当量から0.6当畳が好 ましい。反応温度は、通常20℃から100℃程度であり、0℃から90℃が好 ましく、更に20℃から80℃が好ましい。反応時間は、通常1時間から6時間 程度であり、好ましくは3時間から4時間である。 8

前記一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩としての化合物4のフマル

数塩を精製し、精製された化合物4のフマル酸塩を得る (第5工程) 22

一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩は必要に応じて精製される。精 **製法としては再結晶が好ましい。再結晶溶媒としては、例えば、水を含有してい** していてもよいエーテル系溶媒およびそれらの混合溶媒等があげられ、イソブロ てもよいエステル系溶媒、水を含有していてもよいアルコール系溶媒、水を含有

PCT/JP01/07534

パノール、メタノールとイソプロパノールとの混合溶媒、酢酸エチルと水の混合 容様が好ましく、さらにインプロパノール、メタノールとインプロパノールとの **貼合溶媒が好ましい。ここでメタノールとイソプロパノールとの混合比は、**

い。酢酸エチルと水の混合溶媒比は、99.5:0.5から95;5が好ましく、 0:90から50:50が好ましく、さらに20:80から30:70が好まし 5:1.5 p597:3 pt さらに99:1から96:4が好ましく、特に98.

ъ

上配再結晶は温度を低下させながら行うのが好ましい。温度を低下させる前の 0℃から80℃が好ましく、特に70℃から80℃が好ましい。温度を低下させ **温度は通常10℃から100℃であり、10℃から90℃が好ましく、さらだ2** る速度は通常 5 ℃/時から 1 3 0 ℃/時であり、 1 0 ℃/時から 1 2 0 ℃/時が Fましく、よらに10C/時から50C/時が序ましく、体に10C/時から3 0℃/時が好ましい。温度を低下させた後の到達温度は、通常-10℃から0℃

2

再結晶を2回以上行う場合、イソプロパノールを用いて再結晶した後、メタノー 精製法として再結晶を行う場合には、再結晶は2回以上行うことが好ましい。 ルとイソプロパノールとの混合溶媒を用いて再結晶するのが好ましい。 16

以下に実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこの実施例によ クのみを示す。以下の実施例において、反応率および純度は高速液体クロマトグ りなんら制限されるものではない。なお¹H―NMRについては、特徴的なピー ラフ法(HPLC法)により求めた。 ಜ

奥施例1:2体(化合物6)の合成 8

ジヒドロキシ体(化合物 5) (14 kg)、 炭酸水珠ナトリウム (11.3 k g) に酢酸エチル (63.1kg)を加えた。この混合液を55℃に加温後、ペ ンジルオキシカルポニルクロリド (6.6 kg) を加え1時間撹拌した。更にペ ンジルオキシカルボニルクロリド (29.5kg)を加え1時間撹拌した後冷却

23

WO 02/18403

PCT/JP01/07534

したところ、原料のジヒドロキシ体 (化合物5) 及び反応中間体 (化合物5 にべ ンジルオキシカルボニル基が一つ導入された化合物)が完全に消失し、標配化合 物に変換された。

(O. 015kg)を加え0.5時間攪粋する操作をさらに3回繰り返した後、 この液にピリジン (0.015kg) を加え0.5時間撹拌した。ピリジン 更にピリジン (5.3 kg) を加えた。 この液に水(70.0kg)を加え、撹拌後、分液して水相を除去し、更に飽 和食塩水(70.0kg)を用い有機相を洗浄後、この有機相全体を減圧機簡し オイル状の標記化合物を得た。

10

介布数6

PCT/JP01/07534

奥施例2:モノメチル体(化合物7)の合成

kg) を加え、水森雰囲気下 (0. 1MPa~0. 4MPa) 1時間、25℃か た。現弦を酢酸エチル(88.4kg)に溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶 8)、10%パラジウム-炭紫(3.6kg)、炭酸水紫ナトリウム(16.2 **解記化合物に変換された。パラジウム-炭素を濾過して除去した後、減圧濃縮し** 筱(49.0kg)を加え、撹拌後、分液し水相を除去した。次いで飽和食塩水 (49.0kg) にて有機相を洗浄した後、この有機相を減圧濃縮し、オイル状 からベンシルオキシカルボニル基が一つ脱保酸された化合物)が完全に消失し、 **政施例1で得た化合物を単離精製することなしに、メタノール(88.5k** の概配化合物を得た

Ö

유

化合物7

奥施例3:イソプロピル体(化合物8)の合成 2

ヨウ化イソプロピル(29.4kg)を加えて75℃にて、6時間加熱撹拌した 6kg)を加え、さらに水(70.0kg)を加え、攪粋後、分液して水相を除 **史施例 2 で得た化合物を単離精製することなしに、1, 3 —ジメチルー 2 —イ** ミダゾリジノン (58.9 kg) に溶解し、トリエチルアミン (19.5 kg) ところ、原料のモノメチル体(化合物7)の98%が標記化合物に変換された。 30℃以下に冷却後、酢酸エチル (82.0 kg)、25%アンモニア水 (3.

ន

WO 02/18403

PCT/JP01/07534

去した。水を加え、攪拌後、分液して水相を除去する操作をさらに2回実施した。 この有機相を減圧濃縮することにより、標配化合物を得た。

冗企物 8

実施例4:アモ体(化合物8のフマル酸塩)の合成

ソプロパノール (106.0kg) を加え、71℃まで加温し、20℃/時間で 末;乾燥換算収率86.2%、純度92.21%)を取得した。この湿性末にイ イソプロパノール (【09.9kg)を加え、71℃まで加温し、20℃時間 で10℃以下まで冷却した。析出した結晶を越取し、標配化合物の結晶(湿性 10℃以下まで冷却した。 析出した結晶を適取し、標配化合物の結晶(湿性末 **実施例 3 で得た化合物を単離精製することなしに、フマル酸(1.1 k g)** 純度98.74%)を取得した。

2

実施例5:アモ体(化合物8のフマル酸塩)の精製 12

取得した。得られた結晶を乾燥することなしに、上記の操作をもう1度繰り返し、 実施例4で得た結晶を乾燥することなしに、メタノール(奥施例4で得た化合 物の乾燥換算重量の2.5 v/w)、イソプロパノール(実施例4で得た化合物 0 ℃以下まで冷却した。析出した結晶を適取し、標記化合物の結晶(湿性末) の乾燥換算重量の $7.5 \, ext{v/w}$)を加え、 $60 \, ext{Ctrvm}$ 温し、 $20 \, ext{Crell}$ 所で 際記化合物の結晶(湿性末;純度99.44%)を取得した。 2

奥施例6: Z体(化合物10)の合成

トリウム (37.1g、441.6mmol) に酢酸エチル (225mL) を加 えた。この混合液を55℃に加温後、ベンジルオキシカルボニルクロリド(21 体(化合物9)及び反応中間体(化合物9 にペンジルオキシカルボニル基が一つ **導入された化合物)が完全に消失し、標配化合物に変換された。更にベンジルオ** ジヒドロキシ体 (化合物 9) (4 5. 0g、6 3. 1mmo 1)、炭酸水素ナ 5g、126.2mmol)を加え1時間撹拌したところ、原料のジヒドロキシ キシカルポニルクロリド (96.9g、567.7mmo1)を加え1時間撹拌 した後や却した。

b

この反応溶液に水 (300mL)を加え、撹拌後、分液し水相を除去した。こ の液に水(300mL)を加え、攪拌後、分液し水相を除去する操作を、さらに 2回級り返し、更に飽和食塩水(200mL)を用い有機相を洗浄後、この有機 相全体を減圧澱縮しオイル状の楔配化合物(140.3g)を得た。

2

15

WO 02/18403

们企物10

実施例7:モノメチル体(化合物11)の合成

実施例6で得た化合物 (20.4g、28.6mmo1) を単離精製すること なしに、メタノール (102mL)、10%パラジウムー炭素 (5.3g)、炭 ポニル基が一つ脱保護された化合物)が完全に消失し、標配化合物に変換された。 原料の2体(化合物10)及び反応中間体(化合物10からベンジルオキシカル (O. 1Mpa~0. 4MPa) 1時間、25℃から50℃で撹拌したところ、 酸水素ナトリウム(2 4.0 g、2 8 5,7 mmo 1)を加え、水繋雰囲気下 ю

00mL)に溶解し、水(200mL)を加え、撹拌後、分液し水相を除去した。 さらに、この彼に水(200mL)を加え、攪拌後、分液し水相を除去した。次 パラジウムー炭素を濾過して除去した後、減圧濃縮した。 残渣を酢酸エチル (3 いで同様に飽和食塩水(200mL)にて有機相を洗浄した後、この有機相を減 圧濃縮し、オイル状の標記化合物(26. 3g)を得た。 10

15

PCT/JP01/07534

化合物11

安施例8:イソプロピル体(化合物12)の合成

吳施例7で得た化合物 (21.68、30.8mmo1) を単離精製すること エチルアミン(31.1g、307.5mmo1)、ヨウ化イソプロピル(47. なした、1, 3ージメチルー2ーイミダゾリジノン(86mL)に溶解し、トリ 原料のモノメチル体(化合物11)の98%が標配化合物に変換された。30℃ 0g、276.8mmo1)を加えて75℃にて、6時間加熱撹拌したところ、 以下に冷却後、酢酸エチル(5 0 0mL)、2 5 %アンモニア水(5.4mL) を加え、この液に水(300mL)を加え、攪拌後、分液し水相を除去した。 3回奥施する。有機相を減圧避縮することにより、標配化合物(22.1g)

10

化合物12

実施例9:アモ体(化合物12のフマル酸塩)の合成

実施例8で得た化合物(17.0g、22.9mmol)を単醛精製すること 1 ℃まで加温し、20℃ 時間で10℃以下まで冷却した。析出した結晶を滷取 なした、フマル酸 (1.3g)、イソプロパノール (170mL)を加え、7

し、アモ体(化合物12のフマル酸塩)の結晶(6.8g)を取得した。 ы

実施例10:アモ体(化合物12のフマル酸塩)の精製

実施例9で得た結晶 (6.59g)を乾燥することなしに、メタノール (8.

2mL)、イソプロパノール (24.8mL)を加え、60℃まで加温し、2

0℃/時間で0℃以下まで冷却した。が出した結晶を減取し、アモ体(化合物 1 2のフマル酸塩)の結晶(4.83g、純度98.77%)を取得した。 ¹H-NMR (CDC1₃, ppm) ព

4. $9 \sim 5$. 0 (1H, dd), 4. 8 (1H, d), 4. 4 (1H, dd),

3. $9\sim4$. 1 (2H, m), 3. $8\sim3$. 9 (2H, m), 3. 5 (1H,

m) , 3. 3 (3H, s) , 3. 1 \sim 3. 2 (1H, m) , 2. 9 \sim 3. 1 (2 H, m), 2. $3\sim2$. 8 (6H, m), 2. 2 (3H, s), 1. $5\sim2$. 1 (8H, m), 1. $0 \sim 1$. 5 (34H, m), 0. 9 (3H, t)12

産業上の利用の可能性

(2) 溶媒置換などの操作が不要となりプロセスが大幅に簡略化され、 本発明の製造方法は、(1)反応効率が向上し、反応時間を短縮することがで 作業時間と作業量が低減されること、 (3) 反応中に生成物が分解する可能性を とができること、(5) 高品質、高純度の化合物を得ることができること、など 低減できること、(4)反応生成物が乾燥しやすく、残留溶媒量を低減させるこ 8

工業的製造方法としてすぐれた効果を有し、製造方法として有用である。 얺

囲 篙 6 ₩ 謡

> | 一家外 (1) ,..i

(式中、R1は水寮原子又は低級アルキル基を示す) で表される化合物をカルバ メート化し、一般以 (111)

ð

ព

し、R。は水衆原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルパメート基を示 合物のカルパメート基を除去し、一般式(IV)

3

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3, 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

ы

€

ず)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化する、一般式(II)で (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 表される化合物のフマル酸塩を製造する方法において、

一般式(I)で表される化合物を、環状エーテル類またはカルボン酸エステル類 の存在下でカルバメート化し、一般式(III)で表される化合物を得ることを 特徴とする製造方法。 2

2. 一般以(1)

(式中、R₁は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3'位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

(式中、R,は水茶原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ

メート化し、一般以 (111)

ည

ည

€

す)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化する、一般式 (II) で (式中、 R_1 は水衆原子又は低級アルキル基を示し、 R_2 は低級アルキル基を示 表される化合物のフマル酸塩の製造方法において、 2

し、Riは水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R,は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R。はカルパメート基を示

合物のカルバメート基を除去し、一般式(IV)

12

一般式 (III) で表される化合物のカルバメート基を、炭酸水紫ナトリウム存 在下で除去し、一般式(I V)で表される化合物を得ることを特徴とする製造方

(1) 代第一

(式中、R1は水衆原子又は低級アルキル基を示す) で表される化合物かをカルバ メート拾つ、一歳以(111)

b

し、R、は水森原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルパメート基を示 **合物のカルパメート堪や除払し、一般以(IV)**

ព

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3' 位が窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

す)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、酸化合物のフマル (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示

酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析する、一般式(I 1) で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、 2

結晶をイソプロパノールで晶析して得ることを特徴とする製造方法。

(I) (I)

(式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示す) で表される化合物をカルパ メート化し、一般状(III)

Ю

し、R。は水森原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R1は水繋原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルバメート基を示 合物のカルバメート基を除去し、一般式(IV)

3

(式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3, 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

ю

€

ず)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、酸化合物のフマル 酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析して結晶を得、さら にこの結晶をアルコール類を含む溶媒で再結晶する、一般式 (II) で表される (式中、 R_1 は水素原子又は低級アルキル基を示し、 R_2 は低級アルキル基を示 化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、

음

イソプロパノールで再結晶することを特徴とする製造方法。

(1) 代第一

(式中、R」は水森原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物をカルバ メート化し、一般以 (111)

Ω

し、R。は水森原子又はカルパメート基を示す)で表される化合物を得、この化 (式中、R₁は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R₉はカルパメート基を示 合物のカルパメート基を除去し、一般式(IV) 2

WO 02/18403

(式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を得、こ の化合物のデンサミンの3' 位の窒素原子をアルキル化して、一般式(II)

S

酸塩を得、このフマル酸塩をアルコール類を含む溶媒で晶析して結晶を得、さら にこの結晶をアルコール類を含む溶媒で再結晶する、一般式(II)で表される す)で表される化合物を得、この化合物をフマル酸塩化して、酸化合物のフマル (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示

10

インプロパノールで再結晶した後、さらにメタノールとインプロパノールとの混 化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法において、 合溶媒で再結晶することを特徴とする製造方法。

12

(式中、R₁は水発原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を、環状エーテル類またはカルボン酸エステル類の存在下でカルバメート化し、一般式

ю

ន

(式中、 R_1 は水素原子又は低級アルキル基を示し、 R_3 はカルバメート基を示し、 R_4 は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物のカルバメート基を除去し、一般式 (I V)

ಬ

(式中、R,は水素原子又は低級アルキル基を示す) で表される化合物を得、

10

ノールとイソプロパノールとの組合溶媒で再結晶し、一般式 (11) で表される マル酸塩の結晶を得、その結晶をイソプロパノールで再結晶した後、さらにメタ す)で数される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析して酸化合物のフ (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 化合物のフマル酸塩の結晶を得ることを特徴とする製造方法。

Ö

2. 一般功(1)

ខ

エーテル類またはカルボン酸エステル類の存在下でこの化合物をカルバメート化 (式中、R₁は水衆原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物を、環状 することを特徴とする、一般式(III)

(式中、 R_1 は水素原子又は低級アルキル基を示し、 R_3 はカルパメート基を示 し、R。は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物の製造方法。

一般以 (I I I) ∞:

ф

し、R。は水素原子又はカルバメート基を示す)で表される化合物のカルバメー (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R3はカルパメート基を示 ト基を、炭酸水素ナトリウム存在下で除去することを特徴とする、一般式(I ដ

£.

(式中、R」は水森原子又は低級アルキル基を示す)で表される化合物の製造方 戏

一般以 (II) . თ

ō

ず)で殺される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析することを特徴と (式中、R1は水茶原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 する、一般式(II)で接される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法。

10

10. 一般以(11)

€

を特徴とする、一般式(11)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法。 す)で表される化合物のフマル酸塩の結晶をイソプロパノールで再結晶すること (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 (11) 化第一 rO

€

さらにメタノールとイソプロパノールとの混合溶媒で再結晶することを特徴とす (式中、R1は水衆原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 ず)で表される化合物のフマル酸塩の結晶をイソプロパノールで再結晶した後、 る、一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法。 19

€

す)で表される化合物のフマル酸塩をイソプロパノールで晶析して該化合物のフ マル酸塩の結晶を得、その結晶をイソプロパノールで再結晶した後、さらにメタ ノールとイソプロパノールとの混合溶媒で再結晶することを特徴とする、一般式 (式中、R,は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R。は低級アルキル基を示 (11) で扱される化合物のフマル酸塩の結晶の製造方法。

ß

環状エーテル類またはカルボン酸エステル類がカルボン酸エステル類 である闘求項1または6記彙の製造方法。 13.

カルポン酸エステル類が酢酸エステル類である間求項13配載の製造 14.

2

ព

カルボン酸エステル類が酢酸エチルである睛求項13配載の製造方法。 15.

(11) 代登—

WO 02/18403

す)で表される化合物のフマル酸塩を晶析する操作を、温度を低下させながら行 (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 うことを特徴とする請求項1~6いずれか1項配載の製造方法。 17. 温度を低下させる速度が10℃/時間から120℃/時間であること を特徴とする請求項16記載の製造方法。 S

一般以(11) 18.

す)で表される化合物のフマル酸塩の結晶を再結晶する操作を、温度を低下させ ながら行うことを特徴とする請求項1~6、16~17のいずれか1項記載の製 (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示

温度を低下させる速度が10℃/時間から120℃/時間であること を特徴とする間求項18記載の製造方法。 19. 15

(11) 代第一

<u>1</u>2

PCT/JP01/07534

€

ず)で表される化合物のフマル酸塩を晶析する操作を、温度を低下させながら行 (式中、R」は水素原子又は低級アルキル基を示し、R。は低級アルキル基を示 うことを特徴とする間求項9配載の製造方法。

20

21. 温度を低下させる速度が10℃/時間から120℃/時間であること を特徴とする間水項20記載の製造方法。

一般以(11) 2 2. €

2

ず)で扱される化合物のフマル酸塩を晶析する操作を、温度を低下させながら行 (式中、R1は水紫原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示 うことを特徴とする耐水項12配敏の製造方法。

温度を低下させる速度が10℃/時間から120℃/時間であること 23.

12

を特徴とする間求項22記載の製造方法。

一般功 (I I) 24.

す)で表される化合物のフマル酸塩の結晶を再結晶する操作を、温度を低下させ ながら行うことを特徴とする闘求項10~12、22~23のいずれか1項記載 (式中、R1は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2は低級アルキル基を示

Ω

温度を低下させる速度が10℃/時間から120℃/時間であること を特徴とする請求項24記載の製造方法。 25.

の製造方法。

2

R。及び/又はR。がベンジルオキシカルボニル基であることを特徴 とする贈求項 $1 \sim 6$ 、 $13 \sim 19$ のいずれか1項記載の製造方法 R1がメチル基であることを特徴とする、請求項1~26のいずれか

1 項記載の製造方法。 15

R1がメチル基、R2がイソプロピル基であることを特徴とする、間 求項1~6、9~26のいずれか1項記載の製造方法。 2 8.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP01/07534

A. CLAS	CLASSFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07H17/08 // A61K31/7048,	A61P1/00	
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	tional classification and PC	
Midmum d Int	b. Figure Servicing Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl ⁷ CO7H17/08	by classification symbols)	
Documental	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	extent that such documents are included	in the fields searched
Electronic d REG1	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLID (STN)	o of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
C. DOCU	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
× >	EP 846697 A1 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) 10 June, 1998 (10.06.98), Rull text & UP 9-100291 A & WO 97/06177 A1 & IL 119002 A1 & CA 2228354 AA & AV 9666306 A1 & CN 1196058 A & US 5959088 A & CN 1314358 A	BUSHIKI KAISHA), 77 Al 4 AA 18 AA 18 A	3-5,9-12,16-28 1,7,13-15 2,6,8
×	JP 1-203398 A (HODOGAYA CHEMICAL 16 August, 1989 (16.08.89), Full text (Family: none)	L CO., LTD.),	1,7,13-15
Purthe	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docum conside	Special categories of cited documents: document dufining the general state of the art which is not considered to be of peritoular relevance entiler document but published on or after the international filing	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but eited to understand the principle or theory underlying the invention and "X" document of particular relevance, the chimned invention erants be	mational filing date or e application but eited to arlying the favention fairned invention cannot be
date "L" docume ofted to	date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is eited to establish the publication date of another citation or other		ed to involve an inventive laimed invention cannot be
"O" docume "P" docume "P" docume	special reason (as specified) document referring to an oral disalosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date obtained	considered to involve an inventive site when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the set "&" document member of the same patent family	when the document is documents, such skilled in the art amily
Date of the 25 C	of the setual completion of the international search 25 October, 2001 (25.10.01)	Date of mailing of the international search report 06 November, 2001 (06.11.	earch report (06.11.01)
Name and n Japa	Name and mailing address of the ISA Japanese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No.	.00	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP01/07534 International application No.

DOA'T CONSERVATIONS WELF CELIAID CHAIMS WELF LOLDIN UNSERFUNDING (COLUMNATION OF REEL A OF THE STREET)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
 Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
 Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all scarchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
 As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
 No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/07534

continuation of first sheet (1

당

Š

The production processes of claims 1 to 6 are common with each other in the steps of converting a compound represented by the general formula (I) into a carbamate to obtain a compound represented by the general formula (III), removing the carbamate group from the compound to obtain a compound represented by the general formula (IV), alkylating the 31-position mitrogen atom of the desosamine of the compound to obtain a compound represented by the general formula (II), and converting this compound into a fumaric acid salt. However, these steps were known before the filing date for this application in view of the statement in JP, 9-100291, A.

It is considered from the above that the following four groups of inventions are disclosed in the claims.

Group I: Claims 1-6, 7, 13-19, and 26-28 whose special technical feature resides in that a compound represented by the general formula (I) is converted into a carbamate in the presence of a cyclic ether or carboxylic ester to obtain a compound represented by the general formula (III).

国際関査で使用した電子データペース(データペースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY(STN), CAPLUS(STN), CAOLD(STN)

Group II: Claims 2, 8, 16-19, and 26-28 whose special technical feature resides in that the carbamate group is removed from a compound represented by the general formula (III) in the presence of sodium hydrogen carbonate.

Group III: Claims 3, 9, 12, and 16-28 whose special technical feature resides in that the fumaric acid salt of a compound represented by the general formula (II) is crystallized with isopropanol.

Group IV: Claims 4, 5, 10, 11, 16-19, and 24-28 whose special technical feature resides in that crystals of the fumaric acid salt of a compound represented by the general formula (II) are recrystallized with lsopropanol.

(In each of claims 16-19 and 24-28, two or more claims are cited. Consequently, only the parts relating to the citations fall under respective groups of inventions.)

As shown above, the special technical features of groups I to IV reside in different steps. They are not considered to be so linked as to form a single general inventive concept.

Therefore, the number of inventions disclosed in the claims is 4. This international application is considered not to comply with the requirement of unity of invention.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

 A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

 Int. Cl' C07H17/08 // A61K31/7048, A61P1/00

 B. 概益を行った場か 関連を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

 Int. Cl' C07H17/08

			-
C. 跟掛↑?	5と関められる文献		_
引用文献の カテゴリー*	引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	の表示 開水の範囲の番号	
×	BP 846697 AI (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) 10.6月.1998 (10.06.08) 合本条形	. 1998 (10. 3-5, 9-12, 16-	
×∢	8. JP 9-100291 A & WO 97/06177 A1 & IL 119002 A1 & CA 2228254 AA & AU 9666306 A1 & CN 1196058 A & II ST 5050088 A & CY 1314358 A	2 A1 1,7,13–15 8 A 2,6,8	
>	1-203398 A (保土谷/ 文参照 ファミリーなし)	16. 08. 89) 1, 7, 13–15	
□ C歯の観念	・	ペテントファミリーに関する別紙を参照。	
* 引用文供の (A) 毎に関当 もの (E) 国際出題 (E) 国際出題	9月の後に公投された文献 「4」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出図日文は優先日後に公 もの 「B」国際出図日前の出頭または特許であるが、国際出題日 以後に公装されたもの 「X」特に別連のある文献であるが、国際出題日 「X」特に別連のある文献であって	の日の後に公投された文献 「丁」国際出図日又は優先日後に公表された文献であって 出頭と子ぼするものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明	

国際調査を完了した日 25.10.01 国際調査報告の発送目 06.11.01 国際調査機関の名称及びあて先 日本国格所庁(1SA/1P) 専収価格月100-8915 東京都千代田区配が閲三丁目4番3号 保証券号 03-3581-1101 内線 3492

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際関连報告	国際出原番号 PCT/JP01/07534
ガ1四 酢水の範囲の一部の脚並ができないときの意見 (第1ペー: 粒質8条項3項 (PCT17条(3)(a)) の処定により、この国際調 成しなかった。	(第1 ページの2の設を) この国際関連報告は次の理由により簡求の範囲の一部について作
1. □ 即水の範囲 は、この国際調査機関がつまり、	この国際調査機関が調査をすることを受しない対象に係るものである。
2. 🔲 醇水の範囲 ない国際出版の部分に係るものである。つまり、	有意線な国際関連をすることができる租度まで所定の要件を潜たしていっまり、
3. 国際水の範囲は、大路の部別が、大路の地域の、大路の地域の、大路の、大路の、大き、大路の、大き、大路の、大き、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の、大路の	社風時状の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
第14個 発明の単一性が欠加しているときの意見 (第1ページの3の被き)	0枚き)
次に述べるようにこの国際出廊に二以上の発明があるとこの国際関を撤退は認めた。	四弦機関は悶めた。・
毎別ページを参照。	
. 区 出題人が必要な過却関本手教料をすべた説图内に兼付したのた。 の範囲につい、代表のした。	ので、この国際調査報告は、すべての調査可能な関水
2. □ 油加関連中数料を収水するまでもなく、すべての関連可能 加調車手数料の掛付を求めなかった。	、ナイトの協会におないなの範囲について国金ナることがなやたのた、追
3. 出頭人が必要な追加智祉手数料を一部のみしか類問内に掛けしなかったので、 付のめった次の請求の範囲のみについて作成した。	けしなかったので、この国際慰査総合は、手数剤の約
4. □ 出版人が必要な追加関連手数料を期間内に納付しなかったので、 されている発明に係る衣の請求の範囲について作成した。	ので、この国際関連執合は、請求の范囲の最初に記載
追加国金手収料の母協の申立てに関する住意目 追加関金手数料の給付と共に出顕人から異識申立てがあった。区 追加関金手数料の給付と共に出顕人から異議申立てがなかった。	った。 かった。

資式PCT/ISA/210(第1ページの複雑(1))(1998年7月)

因際關查報告

国際出願毎号 PCT/JP01/07534

(第11欄の続き)

間状の範囲1-6に配娘の製造方法は、一般式(1)で要される化合物をカルパメート化し、一般式(111)で表される化合物を得、この化合物のカルパメート結を除去し、一般式(11V)で表される化合物を得、この化合物のデンサミンの 3 位の強家原子をアルキッ化して、一般式(11)で表される化合物を得、この化合物をファットの数塩化する行程において共通しているが、特開平 9 — 100291号公報の記載からみて、該行程は本題出題前において公知である。

してみれば、請求の範囲には、以下の4つの発明群が配轍されていると認められる。

発明群 I: -被式 (I) で表される化合物を、環状エーテル類又はカルボン酸エステルの存在下でカルバメート化し、一般式 $(I\ I\ I)$ で表される化合物を得ることを発明の特別な技術的特徴とする請求の範囲 I-6, I, I 3-1 9 及び 2 6-2 8

発明群 I I:一般式(I I I I)で表される化合物のカルバメート基を炭酸水素ナトリウムの存在下で除去することを発明の特別な技術的特徴とする請求の範囲 2, 8, 16-19及び26-28

発明群 I I I : 一般式 (I I) で表される化合物のファル酸塩をイソプロパノールで晶析することを発明の特別な技術的特徴とする割求の範囲3, 9, 12, 16-28

発明群 I V: 一般式(II)で表される化合物のフマル酸塩の結晶をインプロパノールで再結晶することを発明の特別な技術的特徴とする階水の範囲 $4,\ 5,\ 10,\ 11,\ 16-19$ 及び24-28

(なお、請求の範囲 16-19 及び 24-28 は複数の請求項を引用して記載しているので、該引用に係る部分のみが一の発明群に含まれる。)

上記のように、発明群1-1Vは、それぞれ異なる行程を発明の特別な技術的特徴としており、また、これらが単一の一般的発明概念を形成するように連関しているとは認められない。

したがって、請求の範囲に記載されている発明の数は4であり、この国際出願は発明の単一性の要件を満たしていないと認める。

様式PCT/ISA/210 (特別ページ) (1998年7月)